## This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



DEUTSCHES PATENTAMT (2) Aktenzeichen:

'Anmeldetag: Offenlegungstag:

**Veröffentlichungstag** der Petenterteilung:

P 32 18 999.0-35 19. 5.82

15: 12.83

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(3) Patentinkober:

Höfer, Peter, 8760 Aschaffenburg, DE

(7) Erfinder: gleich Patentinhaber

(in Prüfungsverfahren entgegengehaltene Druckschriften nach § 44 PatG:

> · 41 80 308 Contact Lens Theory and Practice, 1971, S. 240-248;

(S) Verrichtung zur Untersuchung von Tränenflüssigkeit

Eine Vorsichtung zur Untersuchung von Tränentiüssigkeit, bei der eine hydratisierbare Komaktinen, deren Komaktin-senmaterial eine Wasseraufnahmefähigkeit bis zu einem Wassergehalt von mindestens 20% besitzt, in Verbindung mit einem Analysiergerät für in der Kontaktines durch aufgenommene Tränenfüssigkeit gespeicherte Staffe zur Anwendung konunt.

## Patentansprüche:

1. Vorrichtung zur Untersuchung von Trämenfülssigkeit, geken azeichnet durch die Anwendung einer hydratisierberen Kontaktiinse, deren Kontaktiinsematerial eine Wasseraufnahmefähigkeit bis zu einem Wassergehalt von mindestens 20% aufweist, in Verbindung mit einem Analysiergerät für in der Kontaktlinse durch aufgenommene Trämenfülssigkeit gespeicherte Stoffe.

 Vorrichtung nach Anspruch I, fadurch gekennzeichnet, daß das Kontaktiinsenmaterial eine Wasseraufnahmelähigkeit bis zu einem Wassergehalt

von 75-85% besitzt.

chung von Tranenflüssigkeit.

3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch 15 gekennzeichnet, daß das Kontaktlinsenmaterial aus einem Copolymerisat des Hydroxyethylmethacrylats (HEMA) besteht.

4. Vorrichtung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Kontaktiinsenmaterial ein Copolymerisat aus Hydroxyethylmethacrylat mit Polyvinylpyrrolidon oder Amino-Amido-Verbindungen ist.

5. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Kontaktlinsenmaterial ein vernetztes Polymerisat aus Methylmethacrylsäure 25 und Vinylpyrrolidon ist.

6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kontaktlinse hydratisiert ist.

Die Erlindung betrifft eine Vorrichtung zur Untersu-

Die neuzeitliche Diagnostik ist äußerst differenziert, so daß die einzelnen Methoden nur noch von Spezialisten gehandhabt werden können. Die verschiedensten Technologien haben zwar die diagnostischen Möglichkeiten sehr bereichert, jedoch den Überblick für den einzelnen erschwert. Dies hat zur Verschiebung der ärztlichen Interessen in den Bereich der Prophylaxe geführt, woraus sich die Frühdiagnostik entwickelt hat. Das Erkennen nicht nur des massiven Befundes, sondern das Auffinden der kleinsten Anzeichen, d. h. der 45 Gefährdungsbereitschaft, bildet heute einen wesentlichen Bestandteil diagnostischer Bestrebungen.

Aufgabe der Erfindung ist es daher, eine Vorrichtung der eingangs genannten Art zu schaffen, mit der Aufschluß über krankhafte Veränderungen, insbesondere das Aufspüren kleinster Anzeichen (signa minima) ermöglicht wird, ohne daß dabei eine zu starke Beanspruchung des Patienten durch die Untersuchungs-

apparator erfolgt.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch die Anwendung einer hydratisierbaren Kontaktlinse, deren Kontaktlinsenmaterial eine Wasseraufnahmeßhigkeit bis zu einem Wassergehalt von mindestens 20% aufweist, in Verbindung mit einem Analysiergerät für in der Kontaktlinse durch aufgenommene Tränenfißsig- 60 keit gespeicherte Stoffe

Aus "Contact Lens Theory and Practices, veröffentlicht von The Professional Press, Inc. 5 N. Wabash Avenue Chicago, USA, S. 240—246 sind hydratisierbare Kontaktlinsen bekannt, jedoch gibt diese Literaturstelle 66

keinen Hinweis dahingehend, daß derartige Kontaktlinsen eingesetzt werden können im Zusammenhang mit einem Analysiergerät zur Analysierung der in der Kontaktlinise durch aufgenommene. Tränenfilissigkeit gespeicherten Stoffe zur Erziehing einer Frühdiagnose für mögliche krankhafte Veränderungen im Körper.

Dies gilt sich für die US-PS 41 80 308, welche verschiedene hydratisierbare Kontaktlinsenstoffe, wie sie in den Unteransprüchen angegeben sind, beschreibt. Jedoch enthält such diese Druckschrift keinen Hinweis, daß die sangfähigen Eigenschaften der hydratisierbaren Kontaktlinse für die Frühdiagnostik durch Untersuchung der in der Kontaktlinse aufgenommenen Tränenflüssigkeit verwendet werden können.

Aufgrund der Tatsache, daß in der Tränenflüssigkeit Stoffe mittransportiert werden, die Aufschluß über Medikamenteneinniahme geben, geht die Erfindung von der Überlegung ans, daß in der Tränenflüssigk ait auch Stoffe vorhanden sind, die krankhafte Veränderungen am Körper signalisieren können. Zun Beispiel lassen sich ans dem Anteil an Eiweißstoffen, Muzinen, Lipiden oder auch z. B. von Kalziumphusphat oder -kai bonat in der Tränenflüssigkeit Anzeichen für krankhafte Veränderungen im Körper berleiten.

Insufern HBt sich die Kontaktlinse als Diagnose-Kontaktlinse verwenden, durch deren Wasseraufnahmefähigkeit im der Tränenflässigkeit des Patienten bzw. der zu untersuchenden Person vorhandene Stoffe innerhalb relativ kurzer Zeit gespeichert werden können. Die mit diesen Stoffen beladenen Diagnose-Kontaktlinsen können dann im Analysiergerät deponiert und hinsichtlich der in Rede stehenden Stoffe untersucht werden. Das Analysiergerät kann beispielsweise auf der Basis eines

Blutanalysators aibeiten.

Als Kontaktlinsenmaterial eignet sich ein solches mit einer Wasseraufnahme bis zu einem Wassergehalt von mindestens 20%. Der Wassergehalt kann bis zu 99% gehen. Ein bevorzugter Bereich liegt zwischen 75 und 85%. Geeignete Kontaktlinsenmaterialien sind Copolymeriszte des Hydroxyethylmethacrylats (HEMA), insbesondere mit Polyvinylpyrrolidon und Amino-Amido-Verbindungen. Ein geeignetes Kontaktlinsenmaterial ist auch ein vernetztes Polymerisat aus Methylmethacrylskure und Vinylpyrrolidon. Derartige Kontaktlinsenmaterialien sind, wie vorstehend schon erwähnt, z. B. aus der US-PS 41 80 308 bekannt.

Eine schonende Behandlung des Auges wird erzielt, wenn die Kontaktlinse in hydratisiertem Zustand in das Auge eingesetzt wird. Die Kontaktlinse wird hierzu in einer Kochsalzlösung voll hydratisiert - .nd autoklaviert und anschließend ins Auge eingesetzt. Innerhalb von etwa einer halben Stunde erfolgt dann ein vollständiger Austausch der Kochsalzlösung mit Tränenflüssigkeit. Nach etwa zwei Stunden kann die Linse entnommen werden und in das Analysiergerät für die in der Kontaktlinse durch die aufgenommene Tränenflüssigkeit gespeicherten Stoffe eingebracht werden. Eine Verkürzung der Linsentragzeit ergibt sich dann, wenn eine weiche Kontaktlinse im dehydratisierten Zustand als Diagnose-Kontaktlinse verwendet wird.

Auf diese Weise gewinnt man eine Nachweisanordnung für die Diagnosestellung, welches eine Diagnose-Kontaktlinse und ein Auswertungsgerät für die durch aufgenommene Tränenflüssigkeit in der Kontaktlinse

gespeicherten Stoffe aufweist.